

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND OffenlegungsschriftDE 101 20 835 A 1

(6) Int. Ct.7: C 12 P 21/08



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

② Aktenzeichen: 101 20 835.9

Anmeldetag: 27. 4. 2001
 Offenlegungstag: 7. 11. 2002

(fi) Anmelder:

Sifin Institut für Immunpräparate und Nährmedien GmbH, 13088 Berlin, DE

Vertreter:

Albrecht, Lüke & Jungblut Patentanwälte, 14195 Berlin ② Erfinder:

Musielski, Herbert, Dr., 12589 Berlin, DE; Lehmann, Karla, 13059 Berlin, DE; Rüger, Kornelia, 13051 Berlin, DE

Entgegenhaltungen:

DE 692 13 695 T2 DE 689 25 971 T2 DE 689 13 962 T2 US 49 33 517 EP 02 24 800 B1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (5) Verfahren zur Herstellung von monoklonalen Antikörpern
 - Die Erfindung berifft ein Verfahren zur Herstellung von Antlörpren in einem Batthvorfahren, wobei Zeilen, wel cha die Antlörper en ineme Brathvorfahren, wobei Zeilen, wel cha die Antlörper esprimieren, in einem Reaktor unter definierten Weichstumsbedingungen in einer Suspension, entbaltend Nährstoffmedium, kultiviert werden und wobei mittels Mittelle zum Stoffenstaussen, welche eine Ausschlüßgrenze unrechalt des Molekulargewichts der Antlörper aufweisen, Austrauschmedium der Suspension zugaführt und Stoffwechsalahfalprodukte der Zeilen dar Suspension autzopen werden mit dan folgenden Verfahrenssutfen: a) einer Anfahrphase, bi einer Aufbauphase und e) eines stationären Plasse, welche sich aufgrund definier eingeszellter Zeildichten und Stoffaustauschraten zeilfch sehr fang ausschlen lägt.

2

Beschreibung

Gebiet der Erfindung

190011 Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstel- zum geon Anliköpern, insbesondere monoklomalen Anliköpern, in einem Batchverfahren, wobei Zellen, insbesondere Stagesterzellen, welche de Anliköper exprimeren, in einem Becklor unter definierten Waststumsbedingungen in einer Suspension enthalten distansfortfinedium kulsiviert 10 werden und wobei mittels Mitteln zum Stoffaustausch, welche eine Ausschäußgeranze unterhalb des Molekulngsweitst der monoklonden Anlikörper aufweisen, Austauschmedium mit Nährseffen der Suspension zugeführt und Stoffworksichten der Suspension entzogen 15 werkeln.

[0002] Zur Expression von monoklonalen Antikörpern hergerichtete Zeilen sind typischerweise Hybridomzellen. Hin Hatchverfahren ist ein Verfahren, in welchem eine Zellkultur eingerichtet wird, wohei die Zellen der Zellkultur für 20 eine definierte Zeitspanne kultiviert werden und wobei produzierte monoklonale Antikörper nach der definierten Zeitspanne, typischerweise spätestens nach Eintritt in die Absterbenhase (starker Abfall der Lebensfähigkeit bzw. Viability), aus der Zellkultur gewonnen werden. Die Zellen wer- 25 den dabei verworfen. Eine Ausschlußgrenze gibt eine Obergrenze für die Größe von Molekülen, gemessen mittels des Moleklargewichtes, an, welche eine Membran oder Barriere zu passieren vermögen, Moleküle mit höherem Molekulargewicht sind nicht in der Lage die Membran oder Barriere 30 zu permeieren. Nährstoffmedium enthält die wesentlichen Komponenten, die für das Zellwachstum bzw. die Proliferation wichtig sind. Nährstoffmedium in der hier verwendeten Terminologie kann auch Proteine, beispielsweise FCS (fetal calf serum), enthalten. Austanschmedium in der hier ver- 35 wendeten Terminologie wird in der Regel keine Proteine mit einem Molekulargewicht über der Ausschlußgrenze enthalten, da diese nicht in die Suspension übertreten können. Eine Kultivierung in Suspension bezeichnet Zellkulturen, deren Zellen nicht oder nur schwach adhärent sind. Bei einer Sus- 40 pensionskultur sind typischerweise mehr als 90% der Zellen in Suspension, i. e. haften nicht an einer Oberfläche des Reaktors. Definierte Wachstumsbedingungen sind einrichtbar insbesondere durch Steuerung und/oder Regelung der Parameter Temperatur, pH und O2-Gehalt. Diese Parameter wer- 45 den auf vorgegebene Werte eingestellt nach Maßgabe von optimalen Kultivierungseffekten. Die Parameter werden meist konstant gehalten, es ist aber auch möglich, diese Parameter im Laufe eines Barches gezielt zu variieren, Mittel zum Stoffaustausch sind Membranen oder Barrieren, durch 50 die ein Stoffaustausch im Wege diffusiver und/oder konvektiver Prozesse stattfinden kann. Eine solche Membran oder Barriere trennt ansonsten das Austauschmedium von der Suspension in definierte Volumenräume. Antikörper in der hier gewählten Terminologie umfassen neben Antikörpern 55 im eigentlichen Sinne auch andere pharmazeutisch brauchbare Stoffe, die von Zellen produziert werden können.

Hintergrund der Erfindung

[9003] Insbesondere monoklonale Antikörper gewinnen in zunehmendern Maße an Bedeutung als Wirkstoffe in pharmizeutischen Zusammensenzungen. Daher werden monoklonale Antikörper in großen Mengen benötigt, und zwar zu möglichst geringen Herstellungkostorn. Beides wird in 66 hebem Maße von der Blickstwißt der Kultivierung der produzierender Zellen bestimmt.

[0004] Von besonderer Bedeutung in diesen Zusammen-

hängen ist, wie lange die Zullen eines Baches zur Produktion von Antikorpern in der Lage sind. Dies hängt imbeserolere von der Dauer der Lebenstähigkeit der eingesetzen Zellen unter den Kulturbedingungen ab. Diese Kulturbedingungen unterlegen jedoch hinstellich der Zusammenselzung der Stagension sehwer kontrollierhanen Schreien; inse besondere bischennischen Prozessen, die die Lebenstähigkeit der Zellen neganiv besinfatussen unsfoler Appytose der Zellen induzieren, Jühreh können despjetses wies Nihestoffnangel undfoder Stoffwechstahfsfalprodukte, aber auch Siegulec, die von Zellen nach Maßeighe der Wachstungste, des Zellfzell-Kontaktes, der Zelltschle essw. erzeugt werden, eine Rolle spielen.

Stand der Technik

[0005] Aus der Literaurstelle EP 0 224 800 B1 ist ein Verfahren zur Kultivierung von Zellen bekannt, welches die Cewinnung besipteiswesse von monoklonalen Anflikfürper 10 dien. Hierbei handelte seich um ein Basch Verfahren, wobei Zellen in Suspension kultiviert werden. Im Rahmen der insofern bekannten Maßnahmen sind in dem Renktor semigernachte Merenhandhifasser ungeriertuet, durch weiche ein durch die Hohlfasserwandungen von der Suspension gestremtses was der scharendum in einem Kreishauf geführt wird. Durch die Hohlfasserwandungen treten Nährstoffe aus dem Austausschmedium in die Suspension und Sorffweebelmaftprodukte aus der Suspension in das Austausschmedium

ein.

0006] Aus der Literaturstelle JP-A-60/207581 ist ein nahezu idontisches Verfähren bekannt, welches sich ledigich dadurch unterschiedet, daß das Austauschmedium nicht im Kruiskauf geführt wird. Vieltuchr wird das Austauschmeidum in Mentrantholifasern, welche keine Aussrichtief-65 mung aufweisen, hineingaleitet und Druckbeaufschlagt. Hierdruchr uten Nikhtsoffe in die Suspension Uber Nach einer vorgegebenen Zeitspanne werden die Druckverhildinisse ungekehrt, wodurch u. a., Stoffwechselahflaftporkluke aus der Suspension entnommen werden. Dieser Vorgang wie-0 derbolt sich

Deut71 Mit beiden vorstehenden Methoden werden vergleichbaue Zelldichten und vergleichbare Ausbeuten an Antikbrpen erhalten. Beiden Methoden ist weiterhin gemeinsam, daß ein Basch typischerweise unmittelbar andt Ende der logarithinstehen Proliferationsphaus oder spättestens einige wenige Tage hiemach alsgebrochen wird, da die Zunahme der Antiköpre-Konzentration abinium oder die Konzentrationsänderung gar auf O fällt aufgrund des Elinritius in die Abstrephause.

[0008] Aus der Litensturstelle Gori, G. B., Applied Microbiology, 13. 93–98 (1965), ist ein Bioreaster bekannt, welcher mit einem Dialyseschlauch, der von einem PCS enthaltenden Nährmedium durchströmr wird, ausgestattet ist. Bel dem mit dissen Reaktor durchgeführten Verhähnen wird chemostatisch gearbeitet und es werden nur reelnt niedrige Zelldichten erreicht

Technisches Problem der Erfindung

60 [6069] Der Erfindung liegt das technische Problem zugrunde, ein Batchverfahren zur Herstellung von Antikörpern mittels einer Zellsuspension anzugeben, welches pro Batch eine erhöhte Menge an Antikörpern lieftert.

Grundzüge der Erfindung

[0010] Zur Lösung dieses technischen Problems lehrt die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von Antikörpern in

einem Batchverfahren, wobei Zellen, welche die Antikörper exprimieren, in einem Reaktor unter definierten Wachstumsbedingungen in einer Suspension enthaltend Nährstoffmedium kultiviert werden und wobei mittels Mitteln zum Stoffaustausch, welche eine Ausschlußgrenze unterhalb des Molekulargewichts der Antikörper aufweisen, Austauschmedium der Suspension zugeführt und Stoffwechselabfallprodukte der Zellen der Suspension entzogen werden mit den folgenden Verfahrenstufen: a) in einer Anfahrphase wird der Reaktor angeimoft und durch stufenweise Zuführ von Nähr- 10 stoftmedium über Mittel zur Mediumzufuhr exponentielles Wachstum der Zellen initiiert, wobei die Zelldichte, bezogen auf das Volumen der Suspension, in einem Bereich von 1 × 105 bis 5 × 106 Zellen/ml gehalten wird, b) in einer Aufbauphase werden die Mittel zum Austausch betrieben, wo- 15 reicht werden. bei Austauschmodium mit definiertem Volumen durch die Mittel zum Austausch in einem Kreislauf gepumpt wird, mit der Maßgabe, daß die Zelldichte, bezogen auf das Volumen der Suspension zuzüglich dem Mediumvolumen im Kreislauf, einen Wert von I x 105/ml nicht unterschreitet, und wo- 20 bei im Verlauf der Aufbauphase eine Zelldichte, bezogen auf das Volumen der Suspension, von zumindest 5 x 109/ml erreicht wird, c) nach Erreichen einer Zelklichte von zumindest 5 × 106/ml in Stufe b) wird eine stationäre Phase eingeleitet, wobei durch Einrichtung und taktweiser Umkehr ei- 25 nes Druckgradienten zwischen Kreislauf und Reaktor eine Stofftransport durch die Mittel zum Stoffaustausch entlang des Druckgradienten eingestellt wird, wodurch Nährstoffe aus dem Austauschmedium in den Reaktor ein- und Stoffweehselabfallprodukte aus dem Reaktor in das Austauschmedium ausgetragen werden, wobei der Volumenaustausch 0.05 bis 1 des Suspensionsvolumens/Tag entspricht.

[0011] Das Volumen der Suspension setzt sich aus dem Volumen des Nährstoffmediums und der Zellen zusammen. Das Animpfen eines Reaktors erfolgt dadurch, daß in den 35 Reaktor Nährstoffmedium und Zellen eingebracht werden. Dabei werden typischerweise Zelklichten von 1 × 105 bis 3 × 10⁶ Zellen/ml eingestellt. Der Ausdruck der Zelldichte bezieht sieh stets auf die Dichte lebender Zellen. Die stationäre Phase ist dadurch gekennzeichnet, daß die Zelldichte prak- 40 tisch unverändert ist und die Zellen mit praktisch konstanten Freisetzungsraten Antikorper produzieren. Mittel zur Mediumzufuhr arbeiten ohne Ausschlußgrenze und sind typischerweise Einlaßöffnungen oder Einlaßschlensen in einer Reaktorwandung, Mittel zum Stoffaustausch sind typischer- 45 weise zumindest zum Teil permanent (bezogen auf die Daner des Stoffanstausches) in die Suspension eingetaucht und mit einer Wandung somit in Kontakt mit der Suspension. Die gegenüberliegende Wandung steht in Kontakt mit dem Austauschmedium.

[0012] Im Kern wird in der Stufe a) die absolute Anzahl der Zellen expandiert, und zwar einhergehend mit einer Volumenzunahme der Suspension, so daß die Zeildichten trotz der Proliferation im wesentlichen konstant bleiben. In der Stufe b) findet dagegen sowohl eine Erhöhung des Volu- 55 mens der Suspension als auch der Zelldiehten statt. Es lassen sich zum Ende der Stufe b) bis zu 3 × 107 Zellen/ml und mehr erreichen.

[0013] Die Erfindung beruht auf der Erkeuntnis, daß die Lebensfähigkeit der Zellen sieh beachilich fördern bzw. 60 über einen langen Zeitraum konservieren läßt, wenn die Zelldichten einerseits und die Zuführ von Austauschmedium undererseits in den angegebenen Grenzen gehalten werden. Hierbei ist insbesondere überraschend, daß eine beliebige Erhöhung der Zufuhr von Nährstoffen nicht etwa die 65 Lebensfähigkeit der Zellen fördert, vielrucht daß bei Überschreiten einer Obergrenze der Zufahr die Lebensfähigkeit sogar irreversibel und drastisch abnimmt, i. e. Apoptose in-

duziert wird

[0014] Mit der Erfindung wird erreicht, daß eine eine ausgedehnte stationäre Phase an die Aufbauphase angeschlossen werden kann, die bis zu 30 Tage und mehr währen kann. Somit wird mit einem einzigen Bateh ein Vielfaches der Menge an Antikörpern produziert, verglichen mit dem Stand der Teehnik, wo eine allenfalls nur ansatzweise stationäre Phase gefahren werden kann. Somit wird für eine vorgegebene Menge an Antikörper beachtlich weniger Aufwand bei der Bereitstellung von Zellen und dem Betrieb der technischen Einrichtungen benötigt. Von besonderer Bedeutung für die oharmazeutische Zwecke der Antikörger ist aber auch, daß mit dem Stand der Technik auch nicht annäherungsweise erreichbare Konzentrationen der Antikörper er-

Bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung

[0015] Bevorzugt ist es zur effektiven Rückhaltung der Antikorper und universeller Einsetzbarkeit der Mittel zum Stoffanstansch bei unterschiedlichen zu produzierenden Antikörpern, wenn die Ausschlußgrenze im Bereich von 2000 bis 20000 Dalton, vorzugsweise im Bereich von 3000 bis 10000 Dalton licet.

[9016] Die Zelklichte in der Stufe a) wird bevorzugterweise in einem Bereich von 5 × 105 bis 3 × 106 Zellen/ml gehalten. Die Untergrenze der Zelldichte in der Stufe b) unterschreitet zweckmäßigerweise einen Wert von 3 × 105/ml bis 3 × 106/ml nicht, Die Aufbauphase wird vorteilhafterweise bis zu einer Zelldichte von zumindest 1 × 106/ml, besser bis zu zumindest 1 × 10⁷/ml gefahren.

[9017] Einen optimalen Stoffanstausch sowohl der Nährstoffe als auch der Stoffwechselabfallprodukte erhält man, wenn die Takte in Stufe o) periodisch mit einer Periodenlänge von 10 bis 3000 s eingerichtet sind. Die Takte können durch den Füllstand im Reaktor gesteuert werden, wobei bei Erreichen eines definierten maximalen Füllstandes der Druckgradient zum Kreislauf bin abfällt und bei Abfall auf einen definierten minimalen Füllstand zum Reaktor hin abfällt. In dieser Ausführungsform ist ein Füllstandmesser eingerichtet und mit einer Steuerung der Druckverhältnisse verbunden, welcher zwei Schaltgrenzen aufweist, den nunimalen und den maximalen Füllstand. Diese beiden Grenzen bilden dann die regelungstechnische Hystereseschleife, Die Steuerung kann dann beispielsweise den Druck des Austausehmediums in den Mitteln zum Austausch so steuern, daß er bei Erreichen des maximalen Püllstandes auf eine vorgebene Druckdifferenz unterhalb des Druckes im Reaktor und bei Erreichen des minimalen Föllstandes auf eine vorgebene Druckdifferenz oberhalb des Druckes im Reaktor gesteuert wird. Es kann auch mit mit dem Füllstand in Beziehung siehenden Meßgrößen gearbeitet werden, beispielsweise einem maximalen Druck im Reaktor und einem minimalen Druck im Reaktor Denn der Reaktor ist typischer-

haltnisse definiert steuerbar sind. 100181 Es kann ontional auch in der Stufe b) Nährstoffmedittm über die Mittel zur Meditmzufuhr zugeführt werden. Dann findet ein Nährstoffeintrag sowohl über die Mediumzuführ als auch über die Mittel zum Stoffaustauseh statt. Die Stufe b), in welcher Variante auch immer, wird bis zum Erreichen eines definierten maximalen Füllstandes im Reaktor durchgeführt. Hierbei kann Austauschmedium in einer Menge von 1 bis 50 ml/108 Zellen und Tag, vorzugsweise von 5 bis 30 ml/108 Zellen und Tag, dadurch mit dem Reaktor korrespondieren, daß vorzugsweise zwischen dem Kreislauf und den Reaktor ein zum Reaktor hin abfallender Druckgradient eingestellt wird.

weise ein geschlossenes System, in welchem die Druckver-

[0019] In der Stufe c ist vorteilhafterweise eine Geschwindigkeit des (konvoktiven) Stoffaustausches eingestellt, die pro 24 h das 0,01- bis 1-fache, vorzugsweise das 0,05- bis 0,5-fache des Suspensionsvolumens beträgt.

[0020] Insbesondere im Hinblick auf sieh im Austauseh – 5 medium akkumslienende Stoffwechselahfallprodukte und damit einem abnehmenden Konzentrationsgrachienen durch die Mittel zum Stoffaustausch kann es sich empfohlen, das Austauschmeiltum des Kreiskaufes nach einer definierten Zeitspanne eseen fräsebes Austauschmeiltum auszutau- in

100211 Die Mittel zum Stoffaustausch können grundsätzlich beliebig in Hinblick auf Materialien und Große der Oberflächen ausgebildet sein, sofern sich die o. g. Austauschraten einstellen lassen und die Ausschlußgrenze einge- 15 richtet ist. Es ist dem Fachmann ohne weiteres möglich, die Werkstoffauswahl sowie die geometrische Ausbildung nach diesen Maßgaben auszubilden. Es kommen beispielsweise eine handelsübliche Dialysemembran, vorzugsweise in Schlauchform, oder ebenfalls handelsübliche Mikrobohlfa- 20 wie beispielsweise in der Literaturstelle EP 0 224 800 B1 beschrieben, in Frage. In beiden Fällen wird die Austauschrate außer von den geometrischen Eigenschaften (Oberfläche, Struktur des Materials, wie Oberflächenstruktur und/oder Porenstruktur) auch von der Strö- 25 mungsgeschwindigkeit des Austauschmediums durch den Schlauch bzw. die Mikrohohlfaser abhängen sowie von dem Druckgradienten durch die Membran, der neben diffusiven Prozessen auch konvektive Prozesse durch die Membran in-

[9022] Die Stufe o) wirdt zweckmißigerweisen meh Absinken der Antikiveper-Freischungsgaret (Abnahme des Ansteine der Antikiveper-Freischungsgaret (Abnahme des Ansteines der Antikiveper-Freischungsgaret (Abnahme der Zeit)
abgebenchen und ich antikitorer werden aus der Suspension
gewonnen. Die Details einer Gowinnung der Antikiveper aus 36
der Suspension sind dem Fachmann get vertraut und brauchen daher nicht niber erlättlert zu werden. Als Abbruchkrireteinu kann beispelsweise ein Wergleich der Steigung einer
Kurve Konzentration Antikörper in der Suspension (Ordiman) gegen Zeit (Abszisse) in 24 Abstand verwendet werden. Nimm die Steigung um einen definierten relativen Betrag ab, betspiedsweise 20%, so wird planmäßig abgebrochen. Alternativ kann ein absoluter Grenzwert der Steigung
bet Ultmerschreitung als Abbruchkrierlund denen.

19023). Neben der Einstellung definierter Kultivierungsbe- 36 dingungen, wie oben besehrieben, wird es sich engehölten, die Nuspersion vorzugsweise kontinuierlich umzuwätzen, damit die Suspersion der Oberfäliche der Wittel zum Stellisustausch untiließt und so der Stoffaustauschgefördert und beser benrottlieft werden kann. Auch ist eine pratisch ho-sonogene Zusaumausetzung der Suspension würschenswert. Bringsseitzt Mittel zum Unwähren sollten möglich en Behobnend arbeiten. Bewährt hat sich beispielsweise ein Segelblattrührer.

[0024] Im Folgenden wird die Erfindung anhand von le- 55 diglich Ausführungsformen Beispielen näher erläutert. Us zeinen:

[0025] Fig. 1 ein Diagramm mit Zeitfunktionen der Zelldichte sowie der Konzentration monoklonaler Antikörper für ein erfindungsgemäßes Verfahren, und

[0026] Fig. 2 ein Diagramm eines Vergleichsversuches mit demgegenüber erhöhtem Austausch.

Beispiel 1

Messung von Zelldichten

[0027] Die Zelldichte lebender Zellen in der Suspension

läßt sich anhand einer enthommenen Probe bestimmen. In einer Nechmare Zhilkmanner werden von der mit 1½ Trypanblan versenzten und ggf. vorwerdlinnten Staspension (Endkonzentratiore: 0.2%) 4 große Quadrate ussgezillit. Als lebend werden die ungefärbten Zellen und als tot die gefärbten Zellen hewertet. Anhand die eringesetzen Strepensionvolumens, ggf. des Verdinnungsfaktors sowie dem Volumen Trypanblau fällt sieh die Zahl der lebenden Zellen je mit berechnen.

Beispiel 2

Messung von Antikorperkonzentrationen

1002B Die Antikörperkonzentration Bilt sich mit verschiederner Standardmehreber messen. Dies sind beitspiktweise Brayrus Imanusa Assey, Imanuturbildmetrische Bestimmung menoklemäer EGO Antiketper, Practiometrische Ermitelung des verligsteit und bestimmung des seilerntellung des verligsteit beweret uts Aggildmidion von besterreiten Profestimmen, jewells nach Vorscherft der Kifferendeler

Beispiel 3

Messung des Volumenaustausches

[9029] Der Volumenaustausch läßt sich mittels einer Prüfverfahrenstufe mit einem Leerreaktor bestimmen. Hierfür wird der Reaktor wie im Normalbetrieb betrieben, nur ohne Zellen und nicht bis zum maximalen Füllstand mit Nährmedium befüllt. Es versteht sich, daß die Mittel zum Stoffaustausch praktisch vollständig in dem Nährmedium eintauchen. Es wird eine Reihe von definierten Druckdifferenzen zwischen Nahrmedium im Reaktor und Austauschmedium im Kreislauf eingestellt (Gradient zum Nährmedium hin abfallend) und dann in Abhängigkeit von der Zeit die Volumenzunahme im Reaktor gemessen. Man erhält eine Kurvenschar, die spezifisch für die eingesetzten Mittel zum Stoffaustausch ist, und aus welcher sich ein definierter Stoffaustausch durch Einstellung der Druckdifferenz einstellen läßt. Wenn Mittel zum Stoffaustausch eingesetzt werden, die aufgrund kapillarähnlichem Aufbau einen neunenswerten Druckabfall aufweisen, wird der Druck im Kreislauf eingangsseitig gemessen.

gaugescuig geitissen.

(0.030) Im Falle von Mittel zum Stoffunstausch, deren Portenstruktur in Tamporticktung verländerlich ist (openantie saymmetrischen Menchranen, wer besipselsweise Hohlfasern mit schaumartiger Membransruktur aus Polysulfon), kann es sich eungehellen, die vorstehenden Messung Kontrollzwecken mit treversem Druckgradienten durettraführen. Gef. kann dann im Betrieben mit entsperieben ausymmetrischen Druckgradienten gearbeitet werden, wenn die Volumensfrühren bei verschiederen Tütaten bzw. Stromnehungen gleich sein sollen. In der Rogel werden jedoch praktisch keine Unterschiede (estzustellen sein.

Beispiel 4

Aufbau eines Reaktors

[4031] Ein in einem erfindungsgemäßen Verfahren beispielsweise einsetzbarer Renktor weist die folgenden Buckennette auf. Ils ist ein Reaktorgefäß eingerichtet, welches 65 ein Volumen beispielsweise im Bereich von 1 bis 51 aufweisen kann. Das Reaktorgefäß wast Sensoren III erich eine Messung von Füllstand, Temperatur, pfl und O₂ suf. Es sind Anschlüssez zur Zufuhr von Nähnstoffmedium sowie ggf. zur Begasung, Probenentnahme und Suspensionsentnahme (Entleerung) eingeriehtet. Im Inneren des Reaktors ist ein Stoffaustauschmodul eingerichtet, welches an einen Kreislauf weiterhin aufweisend eine Kreislaufpumpe, beispielsweise peristaltische Sehlauchpumpe, anschließbar ist. Dabei kann der Kreislauf so eingerichtet sein, daß die Mittel zum Stoffaustansch im Durchfluß betrieben werden. In diesem Falle sind in den Mittein zum Stoffaustausch zumindest icweils eine Eingangs- und eine Ausgangsöffnung vorgesehen. Es ist aber auch möglich, einen Kreislauf einzurichten. 10 an welchem die Mittel zum Stolfaustausch lediglich einseitig angeschlossen sind. Dann wird Austauschmedium einseitig in die Mittel zum Stoffaustausch binein gedrückt bwz, herausgedrückt, jeweils nach Maßgabe des Vorzeichens des angelegten Druckgradienten. In jedem Fall strömt Aus- 15 tauschmedium durch die Mittel zum Stoffaustausch, da das Austauschmedium die Membran durchströmt bzw. hindurch diffundiert.

[0032] Der Füllstandssensor ist mit einer elektronischen Steuerungsvorrichtung verbunden, mittels welche die 20 Druckdifferenz zwischen Reaktor und Kreislauf ansteuerbar

[9033] Die weiteren Sensoren sind mit üblichen Steuerungs- und Rogelungsvorriehtungen verbunden, die entweder die genressenen Parameter konstaat halten oder delt-nierte Programme (zeitliche Verläufe) der Parameter steuern und rogeln.

[9034] Die Suspension wird beispielsweise mittels eines Segelblattrührers umgewätzt.

[9035] Als Mittel zum Stoffaustausech ist ein Dialysesoschusch mit einer Ausschultgerenze von 10,000 eingerichtet, wobet die geometrischen Dimensionen so gewählt sind,
das sich in einer Prüfverfateraustiet gerußb Bersjeiel 3 die
gewünschten Austauschraten erzielen lassen. Dies ist ohne
weiteres durch derfaket Versache ermitzieher Alternahr ist 32
es möglich Mitchofolitisern, beispielsweise aus Polysuifon
eurzusetzen. Für dewa Geoutstrie gilt das Verstebende anatog. Da sterlijkserbare Mitchofolitisern mit Ausschüßgerezen unterhalb 10,000 ohne weiteres käuflich erwerber sind,
die Sterlijkserung von Dialysseschlächen mit sich erichtigen
Ausschlüßgerenzen deungegenüber nicht inuner unkompliszert ist, kann sich der Elissatz von Mikrohofülfseren löhnen,
wenn niedrige Ausschlüßgerenzen bei einfacher Sterlijksierbarkeit gefraust sind.

[0036] Weiterhin ist eine übliche Begasungeinheit zur 45 Einleitung von Luft, O₂ und/oder CO₂ in die Suspension eingerichtet.

Beispiel 5

Herstellung von monoklonalen Antikörpern

[9037] Ver dem Einstez des Biornaktons werden alle Komponenten nach Verschrift sterlisiert und die Sensoren ggfkalbitert. Das Mittet zum Stoffaustausch wird auf Dichtheit sogoprüft (Blesenhollung bei innenensitiger Beautschäugung mit Gas und Einstauchen in eine Flüssigkeit). Dann werden alle verschende beschriebenen Komponenten monitert und der komplette Aufbau derch Autokhwierung nuchsterilisiert. Der inseferen sterlie Reaktor wird dam positioniert und of die elektrischen Auschältsse sowie die Paufdanschütsee und Gestauschältsse werden sterli hegespeteith.

19038] Das Animpfen erfolgt disdurch, daß Nährstoffmedium (handelslibliches DMEM, supplementiert mit Natriumbikarbonat, L-Glutamin, Gentamycin, Pyruvat, Glucose of und I/C3) und Zellen in den Reaktor eingebracht werden, webei die Zelldichte auf etwa 1 × 10³rnl, bezogen auf das Volumen der Suspension, eingestellt wird.

[0039] Anschließend wird stufenweise N\u00e4hrstoffmedium zugef\u00fchrt, wobei die Menge zugegebenen N\u00e4hrstoffmediums n\u00e4ch Ma\u00e4gabe von Messungen der Zeldiehre so gew\u00e4ht wird, d\u00e4\u00fc die Zeldichte ann\u00e4hrstoffmedible Zug\u00e4be erfolgt bis zu einem vorgegebenen F\u00e4l\u00e4lstand.

Die Zigine erroig im zu dienen Vorgegebenen i unstand.
19040 Nach Fireichen des vorgegebenen i luistandes der Anfahrphases, gef. bereite zu zuor, werden die Mittei zum Stofflusstusseh im Bertrieb genoumen. In dieser Aufbauphase wird die Zehlichten auf zumändest 5 x 187ml (bezrein auf des Wolmen der Suspension erleich, Eliane Volumenzunahme der Suspension erloigt dieren Zuffalle wird, dieser einen Deuekgradienens op gesteuert und überwacht, dieß die Zellichte ohn vorgegebenen Mindestwert diest unterschreitet. Im Rahmen der Aufbauphase wird Austauschmedum in einem Monge voter, a. 7ml 107 Zefen und Tig in den Reaktor ein Monge voter, a. 7ml 107 Zefen und Tig in den Reaktor in

geotogo.

[0041] Nach Erreichen der Mindestzelldichte der Aufbauphase wird die stafonäre Phase eingeleiset. Horbei wird
Jaklweise ein vorgegehener Dunckgraßhent zwischen Saspension und Kreislauf ungekehrt, wobei die Unikehrpunite
durch eingestellte minimale und maximale Füllstände, gemessen mittels des Füllsrandssensors, angesteuert werden.
Die Takldauer kann, je nach gewünschter Austauschräte,
5 zwischen 10 und 3000 sbetragen. Sie hängt such von verländerlichen Eligenschaften der Mittel zum Stoffaustausch
(z. B blocking) ab, wenn mit konstantem Druckgradient gearbeitet wird.

[9043] Es werden regelmäßig, Antikörperkonzentrationer st von 1 bis 4 mjenft Stepspraisen und mehr erreicht. Gemäß beispielsawsise IP-0 224 800 B1 sind nicht mehr als 200 ng/ml erzielbar. Gleichzeitig wind zur Hersstellung derselben absoluten Antikörpermenge lediglich 40-60% der Menge an Medfun, verglichen mit einem klassischen Banchverfahren, benötigt. Die Integrität der erfündungsgrafiß bergestellten Antikörper (Quotient aus saktiver und passiver maKB-bestümmung) genügt dabei allen Anforderun-

Beispiel 6

Vergleichsbeispiel mit erhöhtem Eintrag von Austauschmedium in der Stufe b)

[044] In diesem Vergleichsversuch wurde grundsätzlich analog dem Beispiel 5 verfahren, wobei jedoch in der Verfahrensstafe b) 100 m/I/05 Zellen und Tag an Aufbaumsdium eingetragen wurden durch geeignete erhöhung des Druckgraftienten. Die so gewonnen Dasen sind in der Fig. 2. 65 dargestellt.

[0045] In der Fig. 2 erkennt man, daß die Stufe b) sieh bis ca. Tag 5 erstreckt. In der Stufe b) erkennt man zwar einen starken Anstieg der Zahl lebender Zellen/ml, diese füllt ie-

doch kurz nach Einleitung der Stufe c) wieder ab. Gleichzeirig steigt die Zahl der toten Zellen stark an, mit entsprechender Abnahme der Viabitity, und man erkennt, daß bei ca. Tag 9. i. e. bereits am Tag 4 der Stufe c) kaum noch lebende Zelien präsent sind. Entsprechend findet auch keine Zunahme 5 der Antikörperkonzentration mehr statt mit entsprechend niedriger Endkonzentration. Offenbar existiert auch eine Obergrenze bei der Nährstoffzufuhr, bei deren deutlicher Überschreitung Apoptose unter physiologischen Bedingungen, i. e. nicht toxisch bedingt, induziert, und zwar irreversi- 10 bel. Die Irreversibilität ist beispielsweise daran erkennbar, daß eine Reduktion des Austausches in Stufe e) nicht zu einem Erholungseffekt führt. In Beispiel ist somit die Ursächlichkeit in dem Überaustausch in Stufe b) demonstriert. Es ist davon auszugeben, daß ein Überaustausch in Stufe c) 15 analoge Effekte bewirkt, nur entsprochend zeitlich verzö-

Patentansprüche

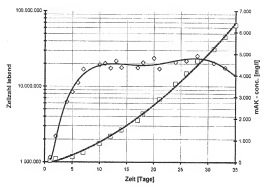
- 1. Verfahren zur Henstellung von Antiktopern in einem Batchverfahren, webei Zellen, welche die Antikopper synthieren, in einem Reaktor unter definierten Wachstumsbedingungen in einer Suspension enthaltend Nährsteffinedinat kultiviert werden und wobei 25 mittels Mittella zum Stoffiaustausch, welche eine Ausschlüßgernze unterhalb des Molekulargewichts der Antikörper aufweisen, Austauschmedium der Suspension zugeführt und Stoffwechselabfallprodukte der Zellen der Suspension entzegen werden mit den folgenden Verfahrenstufen:
 a) in einer Anfahrbnisse wird der Reaktor an.
- a) in Gust Aimann passe with clear Reason air geimpft and durch stafenweise Zafahr von Nährstoffmedium über Mittel zur Mediumzafuhr exponentielles Wachstum der Zellen intifict, wobei 36 die Zelldichte, bezogen auf das Volumen der Suspension, in einem Bereich von 1 x 10⁵ bis 5 x 10⁶ Zelber/mit gehalten wird,
 - b) in einer Aufbauphass werden die Mittel zum Austausch bertheen, wobel Ausstanchmedium 40 mit Jediniertem Volturen durch die Mittel zum Austausch in einem Kreislauf gegennte wird, mit der Maßgabe, daß die Zelldichte, bezogen auf das Voltumen der Supperision auzuglicht dem Mediumvoltumen im Kreislauf, einem Wert von 1 xt (Ürni alleh unterschreitet, und wobet im Verlauf der Aufbauphasse die Zelldichte, beosopen auf das Volumen der Suspension, von zummdest 5 x (Üffnel erreicht wird.)
 - o) meh Erreichen einer Zelldichte von zumindest 30 5x 16/9/ml in Stute b) wird ein sationiar Phase eingeleist, webei durch Birnichtung und taktweiser Umkehr eines Druckgradienner zwischen Kreislanf und Reaktor eine Stofftransport durch die Mittel zum Stofftranstendern den Jenken der Mittel zum Stofftranstendern der Stofftransport durch die Mittel zum Stofftranstendern den Reaktor ein aus dem Anstalschmedium in den Reaktor ein und Stoffwechselshfällprodukte aus dem Reaktor in das Austauschmedium ausgetzigen werden, wohei der Velumenaustausch Q/S bis 1 des Sussonsiendern dem Stofftransport der Velumenaustausch Q/S bis 1 des Sussonsiensonsvollumen 7½ genergierich.
- Verfalmen nach Ansprech 1, wobei die Ausschlußgereize im Bereich von 2000 bis 20000 Dalton, vorzugsweise im Bereich von 3000 bis 10000 Dalton liegt.
 Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wo-65 bei die Zelldichte in der Stuffe a) in einem Bereich von 5 x 10³ bis 3 x 10³ Zellsdich derhalten wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei

- the Untergrenze der Zelldichte in der Stafe b) einen Wert von 3×10⁵/ml bis 3×10⁵/ml nicht unterschreitet. 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4. wobei die Aufbauphase bis zu einer Zelldichte von zumändest 1×10⁶/ml eefahren wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei die Takte in Stufe e) periodisch mit einer Periodenlänge von 10 bis 3000 s eingerichtet siad.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobel in der Stufe b) N\u00e4hrstoffmedium \u00e4ber die Mittel zur Medjumzufuhr zugef\u00fchrt wird.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobel die Stufe b) bis zum Erreichen eines detinierten maximalen Füllstandes im Reaktor durchgeführt wird.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei der Takte durch den Pfüllstand im Reaktor gesteuert werden, wobei bei Erreichen eines definieren maximalen Füllstandes der Druckgradient zum Kreislauf hin abfällt und bei Abfall auf einen definierten minimalen Füllstand zum Reaktor fin abfällt.
 - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9. woein der Stine b Instranschmachtun in einer Menge von 1 bis 100 mi/10° Zellen und Tag, vorzugsweise von 5 bis 50 mi/10° Zellen und Tag, dachurch in den Reaktor eingeragen wird, daß zwischen detm Kriebkuff und dem Reaktor cin zum Reaktor hin abfallender Druckgradient eingestellt wird.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, wobei in der Stufe e eine Geschwindigkeit des Stoffaustausches eingestellt ist, die pro 24 h das 0,01- bis 1-fache des Susrensionsvolumens beträgt.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, wobei das Austauschmedium des Kreislaufes nach einer definierten Zeitspanne ausgetauscht wird.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, wobei die Mittel zum Stoffaustausch eine Dialysemembran, vorzugsweise in Schlauchform, und/oder Mikrohohlfasern umfassen.
 - 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, wobei die Stufe e) nach Absinken der AK-Freisetzungsrate abgebrochen und die Antikörper aus der Suspension gewonnen werden.

Hierzu 2 Scite(n) Zeichnungen

Nummer: Int. Cl.7: Offenlegungstag: DE 101 20 835 A1 C 12 P 21/08 7. November 2602

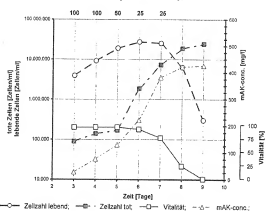
Abb. 1



Nummer: Int. Ct.⁷: Offenlegungstag: DE 101 20 835 A1 C 12 P 21/08 7. November 2002

Abb. 2







Espacenet

Bibliographic data: DE 10120835 (A1)

Batch method for preparing antibodies, useful as pharmaceuticals, by culturing cells with exchange of medium and removal of metabolic waste products

Publication 2002-11-07 date:

Inventor(s): MUSIELSKI HERBERT [DE]; LEHMANN KARLA [DE]; RUEGER KORNELIA [DE] +

Applicant(s): SIFIN INST FUER IMMUNPRAEPARAT IDE1 +

- international: C07K16/00; C12P21/08; (IPC1-7); C12P21/08 Classification:

- european: C07K16/00

Application DE20011020835 20010427 number: Priority

DE20011020835 20010427 number(s):

Also published as:

DE 10120835 (C2)

Cited

DE69213695T (T2)

documents:

DE68925971T (T2) DE68913962T (T2) US4983517 (A)

View

Abstract of DE 10120835 (A1)

Batch method (M1) for preparing antitiodies (Ab) by suspension culture of Ab-expressing cells, in a nutrient medium, in a reactor fitted with a material-exchange device having an exclusion limit below the molecular weight of Ab, with supply of exchange medium and removal of metabolic wasts products, is new Batch method for preparing antibodies (Ab) by suspension culture of Ab-expressing cells, in a nutrient medium, in a reactor fitted with a material-exchange device having an exclusion limit below the molecular weight of Ab, with supply of exchange medium and removal of metabolic waste products. In a start-up phase, the reactor is inoculated and exponential growth of the cette is initiated by stepwise addition of nutrient medium, to mairinain cell density 0.1-5 million/mi.; in a build-up phase, a defined volume of exchange medium is supplied to a circuit, so that the cell density does not fall below 0.1 million/ml (of suspension and medium in the circuit), and this phase is continued until cell density is at least 5/10-6> /mit. Once this cell density is reached, the stationary phase is imposed by applying, and reversing in a rhythmic manner, a pressure gradient between the circuit and the reactor to cause material transport along this gradient. This results in transfer of nutrients into the reactor and of metabolic waste products into the circuit, from the reactor, with the volume exchange being 0.05-1 of suspension volume/day.

Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.23; 92p

1 of 1 8/19/2011 10:53 AM